

PCT/CH 0 3 / 0 0 7 4 9

SCHWEIZERISCHE EIDGENOSSENSCHAFT CONFÉDÉRATION SUISSE CONFEDERAZIONE SVIZZERA REC'D 2 4 NOV 2003

WIPO PCT

Bescheinigung

Die beiliegenden Akten stimmen mit den ursprünglichen technischen Unterlagen des auf der nächsten Seite bezeichneten Patentgesuches für die Schweiz und Liechtenstein überein. Die Schweiz und das Fürstentum Liechtenstein bilden ein einheitliches Schutzgebiet. Der Schutz kann deshalb nur für beide Länder gemeinsam beantragt werden.

Attestation

Les documents ci-joints sont conformes aux pièces techniques originales de la demande de brevet pour la Suisse et le Liechtenstein spécifiée à la page suivante. La Suisse et la Principauté de Liechtenstein constituent un territoire unitaire de protection. La protection ne peut donc être revendiquée que pour l'ensemble des deux Etats.

Attestazione

I documenti allegati sono conformi agli atti tecnici originali della domanda di brevetto per la Svizzera e il Liechtenstein specificata nella pagina seguente. La Svizzera e il Principato di Liechtenstein formano un unico territorio di protezione. La protezione può dunque essere rivendicata solamente per l'insieme dei due Stati

> PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

Bern, **1 4. Nov. 2003**

Eidgenössisches Institut für Geistiges Eigentum Institut Fédéral de la Propriété Intellectuelle Istituto Federale della Proprietà Intellettuale

Patentverfahren Administration des brevets Amministrazione dei brevetti

H. Jeune

Heinz Jenni

E PIODITE E TUTETIES.

Patentgesuch Nr. 2002 1916/02

HINTERLEGUNGSBESCHEINIGUNG (Art. 46 Abs. 5 PatV)

Das Eidgenössische Institut für Geistiges Eigentum bescheinigt den Eingang des unten näher bezeichneten schweizerischen Patentgesuches.

Titel:

Katalytisches Verfahren zur Herstellung von Carbonyl-Verbindungen.

Patentbewerber: Franco Antognoli Mönchweg 8 6005 Luzern

Paul Rys In der Looren 51 8053 Zürich

Vertreter: Diltec AG Hofstrasse 101 8044 Zürich

Anmeldedatum: 14.11.2002

Voraussichtliche Klassen: C07B

Uebertragen an:

TEX-A-TEC Färch/Industriegebiet 9630 Wattwil

(Inhaber/in)

reg: 27.01.2003

P297-05.RYP/14.11.02

Katalytisches Verfahren zur Herstellung von Carbonyl-Verbindungen

1

Die vorliegende Erfindung betrifft ein katalytisches Verfahren zur Herstellung von aliphatischen und aromatischen Carbonyl-Verbindungen mit mindestens einer Aldehydbzw. Ketonfunktion, wobei diese Verbindungen auch gleichzeitig Aldehyd- und Ketonfunktionen aufweisen können.

Die vorstehend genannte Klasse von Verbindungen umfasst nennenswerte Produkte, die im allgemeinen wichtige Zwischen- oder Endprodukte in verschiedenen Gebieten der sekundären und feinchemischen Industrie darstellen.

Aufgrund der Wichtigkeit der genannten Produkte wurden für deren Herstellung schon viele Verfahren vorgeschlagen. In einigen dieser Verfahren werden als Ausgangsstoffe Alkyl- oder Hydroxyalkyl-Verbindungen verwendet.

In jedem Fall sind jedoch die bisher bekannten Verfahren nicht allgemein verwendbar oder für die industrielle Anwendung zu kompliziert und teuer.

Sie zeigen vor allem dann eine ungenügende Selektivität, wenn es darum geht, Polyaldehyde bzw. Polyketone herzustellen, d.h. Produkte, welche im gleichen Molekül mehrere Aldehyd- bzw. Ketonfunktionen aufweisen.

Verwendet man dafür die bisher bekannten direkten Oxidationsverfahren, wie z.B. beschrieben in den Patenten DE 2605678, CH 609318 oder DE 2944477, dann entstehen gemischt-oxidierte Produkte, bei denen sich am gleichen Molekül kombiniert sowohl Carboxyl-, Hydroxyalkyl- und Formyl- bzw. Ketongruppen befinden.

So beträgt beispielsweise die Selektivität bei der Herstellung von 4,4'-Oxybis(benzaldehyd) aus 4,4'-Oxybis(toluen) nach den bisher bekannten direkten Oxidationsverfahren im allerbesten Fall 30 – 40 mol%.

Ferner ist bekannt, dass Verbindungen mit funktionellen Gruppen der Formel I,



$$\left\{ \begin{array}{c} -c_{H} - x \\ R^{1} \end{array} \right\}_{n}$$
 (I)

worin R^1 Wasserstoff, Alkyl oder Aryl, X Halogen und n = 1 bedeuten,

mit Sulfoxiden, worin R² und R³ Alkyl oder Aryl bedeuten, zu Aldehyd- bzw. Ketongruppen und Sulfiden gemäss Reaktion (1) reagieren [Kornblum et al., J. Am. Chem. Soc., 1959, <u>81</u>, 4113].

In analoger Weise können auch funktionelle Gruppen der Formel I, worin X Hydroxyl bedeutet, mit Sulfoxiden in Aldehyd- bzw. Ketongruppen und Sulfide überführt werden, wenn die Hydroxylgruppe mit einem vorgängig derivatisierten Sulfoxid reagiert, wie z.B. derivatisiert mit Säurechloriden [Omura et al., Tetrahedron 1978, 34, 1651; Mancuso et al., Synthesis, 1981, 165], Dicyclohexylcarbodiimid [Pfitzner et al., J. Am. Chem. Soc., 1965, 87, 5661] oder Säureanhydriden [Albright et al., J. Am. Chem. Soc. 1967, 89, 2416].

Schliesslich ist vor kurzem bekannt geworden, dass funktionelle Gruppen der Formel I, worin R¹ Alkyl oder Aryl und X Wasserstoff bedeuten, mit Sulfoxiden und bei Anwesenheit von Polyoxomolybdaten ebenfalls gemäss Reaktion (1) zu Ketonen und Sulfiden reagieren [Khenkin et al., J. Am. Chem. Soc., 2002, <u>124</u>, 4198].

In allen diesen Fällen, welche durch Reaktion (1) beschrieben werden, entsteht aus Sulfoxiden die stöchiometrische Menge der entsprechenden Sulfide.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es, aliphatische und aromatische Carbonyl-Verbindungen mit hoher Selektivität in einem katalytischen Verfahren herzustellen.

Die Aufgabe wird durch ein katalytisches Verfahren gemäss Patentanspruch 1 gelöst, indem das entstehende Sulfid durch Zugabe eines geeigneten Oxidationsmittels fort-laufend zum entsprechenden Sulfoxid zurückoxidiert wird, so dass das Sulfoxid lediglich als Katalysator eingesetzt werden muss.



Das Verfahren wird im Folgenden beschrieben.

Ausgangsstoff dieses katalytischen Verfahrens bildet eine Verbindung, welche mindestens eine (n≥1) funktionelle Gruppe der Formel I,

worin R^1 Wasserstoff, Alkyl oder Aryl, X Wasserstoff oder eine während der katalytischen Reaktion gegen die Sulfinylgruppe eines Sulfoxids substituierbare Gruppe und n ganzzahlige Werte zwischen 1 und 8 bedeuten. Diese Verbindung wird in Gegenwart eines Sulfoxids bei gleichzeitiger Anwesenheit von Eisensalzen oder Redoxpaaren wie Fe/Cu- oder Ag/Cu-Salzen mittels eines Oxidationsmittels mit einem Redoxpotential von $E_o > + 2$ V vs. NHE (Normal-Wasserstoffelektrode), vorzugsweise mittels eines Persulfatsalzes oxidiert. Durch die Anwesenheit des Sulfoxids wird es erst möglich, die gewünschten Carbonylverbindungen mit sehr hoher Selektivität herzustellen, wobei die Bildung von Alkoholen, Carbonsäuren, Dimerisationsprodukten und anderen sekundären Nebenprodukten entscheidend herabgesetzt, bzw. im Wesentlichen verhindert wird.

Diese überraschende Erscheinung des erfindungsgemässen Verfahrens ist der intermediären Ausbildung von funktionellen Gruppen der Formel II zuzuschreiben,

$$+cH-o-s(+)$$

$$R^{1}$$
(II)

worin R¹-Wasserstoff, Alkyl oder Aryl, R² und R³ Alkyl oder Aryl, n ganzzahlige Werte zwischen 1 und 8 bedeuten. Als Sulfoxide finden Dialkyl-, Alkylaryl- oder Diarylsulfoxide, sowie deren Gemische Anwendung. Die Sulfoxide dienen als Sauerstoff-Transferkatalysatoren, die entweder in der Reaktionslösung löslich oder an einem im Reaktionsgemisch aufgeschlämmten Festkörper immobilisiert sind. Der Stoffmengen-



anteil des Sulfoxids beträgt 1-90 mol% bezogen auf die gebildete Aldehyd- bzw. Ketonfunktion. Im Weiteren ist auch ein Stoffmengenanteil des Sulfoxids von 1-500 mol% einsetzbar, wenn es z.B. die kinetischen Reaktionsbedingungen erfordern. Auch in diesem Fall kommt der Rückoxidation des intermediär gebildeten Sulfids eine wesentliche Bedeutung zu.

Eisensalze allein oder in Kombination mit Silbersalzen dienen primär zur Spaltung des Persulfats zum eigentlichen Oxidationsmittel, dem Sulfat-Radikalanion. Die Verwendung eines Kupfersalzes zusammen mit einem Eisen- bzw. Silbersalz erweist sich als vorteilhaft bei der selektiven Herstellung von Carbonyl-Verbindungen. So wird beispielsweise die Bildung von Dimerisierungsprodukten wirkungsvoll unterdrückt.

Das beschriebene Verfahren kann ausgeführt werden durch graduellen Zusatz des Persulfats in Form von Pulver oder in einer wässrigen Lösung unter heftigem Rühren zum vorgelegten Ausgangsstoff, der in einem inerten organischen Lösungsmittel, in Wasser oder in einem Gemisch davon gelöst ist. Das Sulfoxid kann in diesem Reaktionsgemisch gelöst oder aufgeschlämmt vorliegen.

Die umfassendsten Bedingungen, welche in Bezug auf den Ausgangsstoff die beste Selektivität ergeben, sind der Zusatz eines Sulfoxids und die graduelle Zugabe einer wässrigen Lösung von Persulfat unter heftigem Rühren zu einem Gemisch des Ausgangsstoffes gelöst in Wasser mit einem Anteil an organischen, mit Wasser mischbaren Lösungsmittel. Besonders geeignete Lösungsmittel sind Acetonitril, Methyl- und Ethylalkohol, Aceton, Essigsäure, Dimethylformamid, Acetamid.

Vorzugsweise beträgt der Mengenanteil des organischen Lösungsmittels im Gemisch mit Wasser 25 – 75% bezogen auf das Wasser.

Wirksame Metallsalze sind beispielsweise:

- a) Alle wasserlöslichen Eisensalze, vorzugsweise Sulfate, Nitrate und Acetate;
- b) alle wasserlöslichen Silbersalze, insbesondere Sulfate, Nitrate und Acetate;
- c) alle wasserlöslichen Kupfersalze, vorzugsweise Sulfate, Nitrate und Acetate.



Vorzugsweise beträgt die Konzentration des Eisen- oder Silbersalzes 0.005-10 mol% bezogen auf den zu oxidierenden Ausgangsstoff. Das Kupfersalz wird in den Redoxpaaren vorzugsweise in einem Molverhältnis von Fe : Cu oder Ag : Cu von 0.1-3 eingesetzt.

Vorzugsweise wird die Oxidation bei einer Temperatur von 10 - 100°C ausgeführt.

Erfindungsgemäss kann dem Verfahren auch ein Gemisch von Ausgangsstoffen zu Grunde gelegt werden, wobei eine ähnlich hohe Selektivität an Carbonyl-Verbindungen erzielt wird.

Mit dem erfindungsgemässen katalytischen Oxidationsverfahren kann die Selektivität der hergestellten Carbonyl-Verbindungen unter optimierten Reaktionsbedingungen erheblich, teilweise auf über 90% gesteigert werden.

An Hand der nachstehenden Beispiele wird die vorliegende Erfindung detailliert erläutert, ohne den Anspruch zu erheben, das erfindungsgemässe technische Potential voll beschrieben zu haben, insbesondere sind die Beispiele in keiner Weise optimiert worden.

Beispiel 1: Herstellung von 4,4'-Oxybis(benzaldehyd)

In einem mit Argon begasten 100 ml Reaktor werden 2 g 1,1'-Oxybis(4-methyl-benzen) (CAS Reg. Nr. 1579-40-4) [10 mmol] in 39.2 ml Acetonitril unter Zusatz von 0.8 ml Dimethylsulfoxid [11.2 mmol] bei 75 °C gelöst. Zur Lösung werden 60 mg Cu(OAc)₂, 30 mg FeSO₄·7 H₂O und 10 ml Wasser beigefügt. 10.8 g Na₂S₂O₈ gelöst in 30 ml Wasser werden anschliessend unter heftigem Rühren zugetropft. Nach 45 Minuten ist die Reaktion beendet. Die organische Phase wird mit Ethylacetat erschöpfend extrahiert. Die gebildeten Produkte werden mit Hilfe der HPLC untersucht.

Die Ausbeute des Dialdehyds 4,4'-Oxybis(benzaldehyd) (CAS Reg. Nr. 2215-76-1) beträgt 87 mol%. Damit liegt diese Ausbeute gegenüber den Ausbeuten mit bisher bekannten Oxidationsverfahren von 30 - 40% wesentlich höher, wodurch sich die Selektivität des erfindungsgemässen Verfahrens auszeichnet.



Beispiel 2: Herstellung von 4,4'-(1-Methylethan-1,1-diyl)-bis(benzaldehyd)
In einem mit Argon begasten 100 ml Reaktor wurden 2.24 g 1,1'-(1-Methylethan-1,1-diyl)-bis(4-methyl-benzen) (CAS Reg. Nr. 1823-31-0) [10 mmol] in 39.2 ml Acetonitril unter Zusatz von 0.8 ml Dimethylsulfoxid [11.2 mmol] bei 75°C gelöst. Zur Lösung wurden 60 mg Cu(OAc)₂ und 30 mg FeSO₄·7 H₂O und 10 ml Wasser beigefügt.
10.8 g Na₂S₂O₈ gelöst in 30 ml Wasser wurden anschliessend unter heftigem Rühren zugetropft. Nach 100 Minuten ist die Reaktion beendet. Die organische Phase wird mit Ethylacetat erschöpfend extrahiert.

Die Ausbeute des Dialdehyds 4,4'-(1-Methylethan-1,1-diyl)-bis(benzaldehyd) (CAS Reg. Nr. 46948-52-1) beträgt 86 % HPLC.

Beispiel 3: Herstellung von Biphenyl-4,4'-dicarbaldehyd

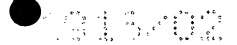
In einem mit Argon begasten 100 ml Reaktor wurden 1.82 g 4,4'-Dimethyl-biphenyl (CAS Reg. Nr. 613-33-2) [10 mmol] in 39.2 ml Acetonitril unter Zusatz von 0.8 ml Dimethylsulfoxid [11.2 mmol] bei 70°C gelöst. Zur Lösung wurden 60 mg Cu(OAc)₂ und 50 mg FeSO₄·7 H₂O und 10 ml Wasser beigefügt. 11.8 g Na₂S₂O₈ gelöst in 30 ml Wasser wurden anschliessend unter heftigem Rühren zugetropft. Nach 250 Minuten ist die Reaktion beendet. Die organische Phase wird mit Ethylacetat erschöpfend extrahiert.

Die Ausbeute des Dialdehyds Biphenyl-4,4'-dicarbaldehyd (CAS Reg. Nr. 66-98-8) beträgt 85 mol%.

Beispiel 4: Herstellung von 4-Methoxy-benzaldehyd

In einem mit Argon begasten 100 ml Reaktor wurden 2.44 g 1-Methoxy-4-methylbenzen (CAS Reg. Nr. 104-93-8) [20 mmol] in 39 ml Acetonitril unter Zusatz von 1.0 ml Dimethylsulfoxid [14.1 mmol] bei 70°C gelöst. Zur Lösung wurden 65 mg Cu(OAc) $_2$ und 30 mg FeSO $_4$ ·7 H $_2$ O und 10 ml Wasser beigefügt. 11.0 g Na $_2$ S $_2$ O $_8$ gelöst in 30 ml Wasser wurden anschliessend unter heftigem Rühren zugetropft. Nach 120 Minuten ist die Reaktion beendet.

Die Ausbeute des Monoaldehyds 4-Methoxy-benzaldehyd (CAS Reg. Nr. 123-11-5) beträgt 92 mol%.



Patentansprüche

1. Verfahren zur Herstellung von aliphatischen und aromatischen Carbonyl-Verbindungen mit mindestens einer Aldehyd- bzw. Ketonfunktion, wobei diese Verbindungen auch gleichzeitig mindestens eine Aldehyd- und Ketonfunktion aufweisen können, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens ein Ausgangsstoff, der mindestens eine aliphatische und / oder aromatisch gebundene funktionelle Gruppe der Formel I

aufweist, worin R^1 Wasserstoff, Alkyl oder Aryl, X Wasserstoff oder eine während der katalytischen Reaktion gegen die Sulfinylgruppe eines Sulfoxids substituierbare Gruppe, n ganzzahlige Werte zwischen 1 bis 8 bedeuten, in Gegenwart mindestens eines Sulfoxids bei gleichzeitiger Anwesenheit von Eisensalzen oder Redoxpaaren von Eisen/Kupfer- oder Silber/Kupfersalzen mittels mindestens eines Oxidationsmittels mit einem Redoxpotential von $E_o > + 2$ V vs. NHE, oxidiert wird, wobei das Sulfoxid in katalytischer Funktion verwendet wird.

- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass zur Herstellung von aliphatischen und aromatischen Mono- und Polyaldehyden mindestens ein Ausgangsstoff oxidiert wird, der mindestens eine aliphatisch und / oder aromatisch gebundene funktionelle Gruppe der Formel I aufweist, worin R¹ Wasserstoff bedeutet.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass zur Herstellung von aliphatischen und aromatischen Mono- und Polyketonen mindestens ein Ausgangsstoff oxidiert wird, der mindestens eine aliphatisch und / oder aromatisch gebundene funktionelle Gruppe der Formel I aufweist, worin R¹ Alkyl oder Aryl bedeuten.
- 4. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass zur Herstellung von



Carbonyl-Verbindungen, die sowohl aliphatisch oder aromatisch gebundene Aldehydals auch aliphatisch oder aromatisch gebundene Ketonfunktionen aufweisen, mindestens ein Ausgangsstoff oxidiert wird, der mindestens eine aliphatische und / oder aromatisch gebundene funktionelle Gruppe der Formel I aufweist, worin R¹ bei der Bildung von Aldehydfunktionen Wasserstoff und bei der Bildung von Ketonfunktionen Alkyl oder Aryl bedeutet.

- 5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 4, dadurch gekennzeichnet, dass als Sulfoxide Dialkyl-, Diaryl- oder Alkylarylsulfoxide verwendet werden.
- 6. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 5, dadurch gekennzeichnet, dass die Sulfoxide in einem Gemisch verwendet werden.
- 7. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 6, dadurch gekennzeichnet, dass das Sulfoxid in der Reaktionslösung gelöst wird.
- 8. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 6, dadurch gekennzeichnet, dass das Sulfoxid auf einem Festkörper immobilisiert wird und dieser im Reaktionsgemisch aufgeschlämmt wird.
- 9. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 8, dadurch gekennzeichnet, dass das Sulfoxid mit einem Stoffmengenanteil von 1 90 mol% bezogen auf die gebildete Aldehyd- bzw. Ketonfunktion verwendet wird.
- 10. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 8, dadurch gekennzeichnet, dass das Sulfoxid mit einem Stoffmengenanteil von 1 500 mol% bezogen auf die gebildete Aldehyd- bzw. Ketonfunktion verwendet wird.
- 11. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 10, dadurch gekennzeichnet, dass das Oxidationsmittel in Form von Pulver oder in einer wässrigen Lösung eingesetzt wird.
- 12. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 11, dadurch gekennzeichnet, dass als Oxidationsmittel Persulfatsalze oder ein Gemisch davon verwendet wird.

- 13. Verfahren nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, dass als Persulfatsalze Alkali- oder Ammoniumpersulfat verwendet werden.
- 14. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 13, dadurch gekennzeichnet, dass wasserlösliche Eisensalze, vorzugsweise aus der Gruppe Sulfate, Nitrate und Acetate, allein oder im Gemisch mit wasserlöslichen Kupfersalzen verwendet werden.
- 15. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 13, dadurch gekennzeichnet, dass wasserlösliche Silbersalze, vorzugsweise aus der Gruppe Sulfate, Nitrate und Acetate, allein oder im Gemisch mit wasserlöslichen Kupfersalzen verwendet werden.
- 16. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 13, dadurch gekennzeichnet, dass wasserlösliche Kupfersalze, vorzugsweise aus der Gruppe Sulfate, Nitrate und Acetate, allein oder im Gemisch mit Eisen- oder Silbersalzen verwendet werden.
- 17. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 16, dadurch gekennzeichnet, dass Eisen- oder Silbersalze in den Redoxpaaren in Konzentrationen von 0.005 10 mol% bezogen auf den zu oxidierenden Ausgangsstoff eingesetzt werden und dass das Kupfersalz in einem Molverhältnis von Fe : Cu oder Ag : Cu von 0.1 3 eingesetzt wird.
- 18. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 17, dadurch gekennzeichnet, dass die Oxidation in einem inerten Reaktionsmedium aus der Gruppe Wasser, organisches Lösungsmittel und einem Gemisch davon, ausgeführt wird.
- 19. Verfahren nach Anspruch 18, dadurch gekennzeichnet, dass als organisches Lösungsmittel Acetonitril, Methyl- und Ethylalkohol, Aceton, Essigsäure, Dimethylformamid oder Acetamid verwendet wird.
- 20. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 19, dadurch gekennzeichnet, dass die Oxidation bei einer Temperatur von 10 100°C ausgeführt wird.



Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft ein katalytisches Verfahren zur Herstellung von aliphatischen und aromatischen Carbonyl-Verbindungen mit mindestens einer Aldehydbzw. Ketonfunktion, wobei diese Verbindungen auch gleichzeitig mindestens eine Aldehyd- und Ketonfunktion aufweisen können.

Ein Ausgangsstoff, der mindestens eine aliphatische und / oder aromatisch gebundene funktionelle Gruppe der Formel I

aufweist, worin R^1 Wasserstoff, Alkyl oder Aryl, X Wasserstoff oder eine während der katalytischen Reaktion gegen die Sulfinylgruppe eines Sulfoxids substituierbare Gruppe, n ganzzahlige Werte zwischen 1 bis 8 bedeuten, wird in Gegenwart eines Sulfoxids bei gleichzeitiger Anwesenheit von Eisensalzen oder Redoxpaaren von Eisen/Kupfer- oder Silber/Kupfersalzen mittels eines Oxidationsmittels mit einem Redoxpotential von $E_o > + 2$ V vs. NHE, oxidiert, wobei das Sulfoxid in katalytischer Funktion verwendet wird.

Das Verfahren ermöglicht die Herstellung von Carbonyl-Verbindungen, insbesondere von (Poly)aldehyde und (Poly)ketonen mit hoher Selektivität, wobei die Bildung von Alkoholen und Carbonsäuren, Dimerisierungsprodukten und anderen Nebenprodukten auf ein Minimum herabgesetzt, bzw. im Wesentlichen verhindert wird. Die erhaltenen Endprodukte finden in der chemischen Industrie weit verbreitete Verwendung als wichtige Zwischen- und Endprodukte.

PCT Application
CH0300749

